WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 249/10, A01N 43/00, C07D 471/04, 239/54, 239/56, 207/452, 209/48, 211/88, 231/56, 487/04

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/30661

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

16. November 1995 (16.11.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/01507

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 21. April 1995 (21.04.95) (DE). DOLLINGER, Markus [DE/DE]; Burscheider Strasse 154b, D-51381 Leverkusen (DE).

(30) Prioritätsdaten: P 44 15 655.3 195 00 439.6

4. Mai 1994 (04.05.94) DE 10. Januar 1995 (10.01.95)

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, LK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LINKER, Karl-Heinz [DE/DE]; Albert-Schweitzer-Strasse 3, D-51377 Leverkusen (DE). FINDEISEN, Kurt [DE/DE]; Dünfelder Strasse 28, D-51375 Leverkusen (DE). ANDREE, Roland [DE/DE]; Dechant-Miebach-Weg 37, D-40764 Langenfeld (DE). DREWES, Mark-Wilhelm [ZA/DE]; Goethestrasse 38, D-40764 Langenfeld (DE). LENDER, Andreas [DE/DE]; Lüneburger Strasse 15, D-21376 Salzhausen (DE). SCHALLNER, Otto [DE/DE]; Noldeweg 22, D-40789 Monheim (DE). HAAS, Wilhelm [DE/DE]; Schürgespfad 19, D-50259 Pulheim (DE). SANTEL, Hans-Joachim [DE/DE]; Grünstrasse 9a, D-51371 Leverkusen

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: SUBSTITUTED AROMATIC THIOCARBOXYLIC ACID AMIDES AND THEIR USE AS HERBICIDES

(54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE AROMATISCHE THIOCARBONSÄUREAMIDE UND IHRE VERWENDUNG ALS HERBIZIDE

(57) Abstract

The invention relates to novel substituted aromatic thiocarboxylic acid amides of general formula (I) in which R1, R2 and R3 are hydrogen or various substituents and Z is possibly substituted monocyclic or bicyclic, saturated or unsaturated heterocyclyl, heterocyclyl amino or heterocyclyl imino, and their use as herbicides.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue substituierte aromatische Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I), in welcher R¹, R², R³ für Wasserstoff oder verschiedene Substituenten stehen und Z für jeweils gegebenenfalls substituiertes monocyclisches oder bicyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl, Heterocyclylamino oder Heterocyclylimino steht, sowie ihre Verwendung als Herbizide.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MIR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasiliea	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kango	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamenin	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lenland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dānemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finaland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

- i -

SUBSTITUIERTE AROMATISCHE THIOCARBONSAUREAMIDE UND IHRE VERWENDUNG ALS HERBIZIDE

5 Die Erfindung betrifft neue substituierte aromatische Thiocarbonsäureamide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Herbizide.

Es ist bereits bekannt, daß bestimmte aromatische Carbothioamide, wie z.B. 2,6-Dichlor-benzothioamid ("Chlorthiamid") herbizide Eigenschaften aufweisen (vgl. GB-PS 987253). Die Wirksamkeit dieser vorbekannten Verbindung ist jedoch, insbesondere bei niedrigen Aufwandmengen und Konzentrationen nicht in allen Anwendungsgebieten völlig zufriedenstellend.

Es wurden nun die neuen substituierten aromatischen Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I) gefunden,

$$Z \xrightarrow{R^3} R^2 S$$

$$NH_2$$
(I)

15 in welcher

R1 für Wasserstoff oder Halogen steht,

R² für die nachstehende Gruppierung steht,

PCT/EP95/01507

- 2 -

worin

5

10

- Al für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO-oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Aryl, Alkylsulfonyl oder Arylsulfonyl steht,
- Al weiterhin für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkandiyl, Alkendiyl, Alkindiyl, Cycloalkandiyl, Cycloalkendiyl oder Arendiyl steht,
- A² für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO-oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Alkoxy, Alkylsulfonyl oder Arylsulfonyl steht,
- A² weiterhin für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkandiyl, Alkendiyl, Alkindiyl, Cycloalkandiyl, Cycloalkendiyl oder Arendiyl steht,
- für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Isocyano, Thiocyanato, Nitro,
 Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Sulfo, Chlorsulfonyl, Halogen oder
 für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylamino, Dialkylamino, Alkoxycarbonyl, Dialkoxy(thio)phosphoryl, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkenylamino, Alkylidenamino, Alkenyloxycarbonyl, Alkinyl, Alkinyloxy, Alkinylamino, Alkinyloxycarbonyl, Cycloalkyl, Cycloalkyloxy, Cycloalkylalkyl, Cycloalkylalkoxy, Cycloalkylidenamino, Cycloalkyloxycarbonyl, Cycloalkylalkoxycarbonyl, Aryl, Aryloxy, Arylalkyl, Arylalkoxy, Aryloxycarbonyl, Arylalkoxycarbonyl, Heterocyclyl, Heterocyclylalkyl, Heterocyclylalkoxy oder
 Heterocyclylalkoxycarbonyl steht,
- 25 R³ für Wasserstoff, Halogen oder zusammen mit R² für eine Alkandiyl- oder eine Alkendiyl-Gruppierung steht, die gegebenenfalls am Anfang (bzw. Ende) oder innerhalb der Kohlenwasserstoffkette ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine SO₂-Gruppierung, eine NH-Gruppierung, eine N-Alkyl-Gruppierung, eine Carbonylgruppe und/oder eine Thiocarbonylgruppe enthält, und

- Z für jeweils gegebenenfalls substituiertes monocyclisches oder bicyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl, Heterocyclylamino oder Heterocyclylimino steht.
- Man erhält die neuen substituierten aromatischen Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I), wenn man substituierte aromatische Nitrile der allgemeinen Formel (II)

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^3} \mathbb{R}^2$$

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^1} \mathbb{C} N \qquad (II)$$

in welcher

R¹, R², R³ und Z die oben angegebenen Bedeutungen haben,

- mit Schwefelwasserstoff (Hydrogensulfid, H₂S) oder mit Thioacetamid gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.
 - Die neuen substituierten aromatischen Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I) zeichnen sich durch starke und selektive herbizide Wirksamkeit aus.
- 15 In den Definitionen sind die gesättigten oder ungesättigten Kohlenwasserstoffketten, wie Alkyl, Alkandiyl, Alkenyl oder Alkinyl auch in Verbindung mit Heteroatomen, wie in Alkoxy, Alkylthio oder Alkylamino jeweils geradkettig oder verzweigt.
 - Halogen steht im allgemeinen für Fluor, Chlor, Brom oder Iod, vorzugsweise für Fluor, Chlor oder Brom, insbesondere für Fluor oder Chlor.
- 20 Gegenstand der Erfindung sind vorzugsweise Verbindungen der Formel (I), in welcher
 - R¹ für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Brom steht,

PCT/EP95/01507

5

10

15

20

25

R² für die nachstehende Gruppierung steht,

-A1-A2-A3

in welcher

- A¹ für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO-oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₃-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl oder Phenylsulfonyl steht,
- A¹ weiterhin für jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C₁-C₆-Alkandiyl, C₂-C₆-Alkendiyl, C₂-C₆-Alkindiyl, C₃-C₆-Cycloalkandiyl, C₃-C₆-Cycloalkendiyl oder Phenylen steht,
- A² für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO-oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₃-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl oder Phenylsulfonyl steht,
- A² weiterhin für jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C₁-C₆-Alkandiyl, C₂-C₆-Alkendiyl, C₂-C₆-Alkindiyl, C₃-C₆-Cycloalkandiyl, C₃-C₆-Cycloalkendiyl oder Phenylen steht,
 - A³ für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Isocyano, Thiocyanato, Nitro, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Sulfo, Chlorsulfonyl, Halogen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylamino, Dialkylamino, Alkoxycarbonyl oder Dialkoxy(thio)phosphoryl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkylgruppen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkenyl, Alkenyloxy, Alkenylamino, Alkylidenamino, Alkenyloxycarbonyl, Alkinyl, Alkinyloxy, Alkinylamino oder Alkinyloxycarbonyl mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkenyl-, Alkyliden- oder Alkinylgruppen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Carboxy, C₁-C₄-Alkyl und/oder C₁-C₄-Alkoxy-

WO 95/30661

5

10

15

20

carbonyl substituiertes Cycloalkyl, Cycloalkyloxy, Cycloalkylalkyl, Cycloalkylalkoxy, Cycloalkylidenamino, Cycloalkyloxycarbonyl oder Cycloalkylalkoxycarbonyl mit jeweils 3 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Cycloalkylgruppen und gegebenenfalls 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in den Alkylgruppen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Carboxy, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Halogenalkyloxy und/oder C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl substituiertes Phenyl, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-alkoxy, Phenyloxy, carbonyl oder Phenyl-C₁-C₄-alkoxycarbonyl, (jeweils gegebenenfalls ganz oder teilweise hydriertes) Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Triazolyl, Furyl, Thienyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Thiadiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Triazinyl, Pyrazolyl-C1-C4-alkyl, Furyl-C₁-C₄-alkyl, Thienyl-C₁-C₄-alkyl, Oxazolyl-C₁-C₄-alkyl, Isoxazol-C₁-C4-alkyl, Thiazol-C1-C4-alkyl, Pyridinyl-C1-C4-alkyl, Pyrimidinyl-C1-C4-alkyl, Pyrazolylmethoxy, Furylmethoxy, für Perhydropyranylmethoxy oder Pyridylmethoxy steht,

für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder zusammen mit R² für eine Alkandiyl oder Alkendiyl-Gruppierung mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht, die gegebenenfalls am Anfang (bzw. Ende) oder innerhalb der Kohlenwasserstoffkette ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine SO₂-Gruppierung, eine NH-Gruppierung, eine N-C₁-C₄-Alkyl-Gruppierung, eine Carbonylgruppe und/oder eine Thiocarbonylgruppe enthält, und

für jeweils monocyclisches oder bicyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes
Heterocyclyl, Heterocyclylamino oder Heterocyclylimino mit jeweils 2 bis 6
Kohlenstoffatomen und 1 bis 4 Stickstoffatomen im heterocyclischen Ringsystem steht, welches gegebenenfalls zusätzlich ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und/oder gegebenenfalls bis zu drei Gruppierungen aus der Reihe -CO-, CS-, -SO- und/oder SO₂- enthält, und welches gegebenenfalls substituiert ist durch eine oder mehrere Gruppierungen aus der Reihe Nitro, Hydroxy,
Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl (welches gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert ist),
C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl (welche jeweils gegebenenfalls durch

10

20

Halogen substituiert sind), C₁-C₆-Alkoxy oder C₁-C₆-Alkoxy-carbonyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sind), C₂-C₆-Alkenyloxy oder C₂-C₆-Alkinyloxy (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiert sind), C₁-C₆-Alkylthio, C₂-C₆-Alkenylthio oder C₂-C₆-Alkinylthio (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiert sind), C₁-C₆-Alkylamino oder Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, C₃-C₆-Cycloalkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen und/oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sind), Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl oder Phenylamino (welche jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Halogenalkyloxy und/oder C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl substituiert sind).

Gegenstand der Erfindung sind insbesondere Verbindungen der Formel (I), in welcher

- R¹ für Wasserstoff, Fluor oder Chlor steht,
- 15 R² für die nachstehende Gruppierung steht,

in welcher

- A¹ für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO-oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl steht,
- A¹ weiterhin für Methylen, Ethan-1,1-diyl, Ethan-1,2-diyl, Propan-1,1-diyl, Propan-1,2-diyl, Propan-1,2-diyl, Propen-1,2-diyl, Propen-1,3-diyl, Ethin-1,2-diyl, Propin-1,3-diyl steht,
- A² für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO-oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy,

10

15

20

25

30

Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl oder Phenylsulfonyl steht,

A² weiterhin für Methylen, Ethan-1,1-diyl, Ethan-1,2-diyl, Propan-1,1-diyl, Propan-1,2-diyl, Propan-1,3-diyl, Ethen-1,2-diyl, Propen-1,2-diyl, Propen-1,3-diyl, Ethin-1,2-diyl, Propin-1,2-diyl oder Propin-1,3-diyl steht,

A³ für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Nitro, Carboxy, Carbamoyl, Sulfo, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, n-, i-, s- oder t-Pentyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s- oder t-Butoxy, n-, i-, s- oder t-Pentyloxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, n-, i-, s- oder t-Butylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n- oder i-Propylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, noder i-Propylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, n-, i-, s- oder t-Butylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Dimethoxyphosphoryl, Diethoxyphosphoryl, Dipropoxyphosphoryl oder Diisopropoxyphosphoryl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes Propenyl, Butenyl, Propenyloxy, Butenyloxy, Propenylamino, Butenylamino, Propylidenamino, Butylidenamino, Propenyloxycarbonyl, Butenyloxycarbonyl, Propinyl, Butinyl, Propinyloxy, Butinyloxy, Propinylamino, Butinylamino, Propinyloxycarbonyl oder Butinyloxycarbonyl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Cyano, Carboxy. Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl, Cyclohexylmethyl, Cyclopropylmethoxy, Cyclobutylmethoxy, Cyclopentylmethoxy, Cyclohexylmethoxy, Cyclopentylidenamino, Cyclohexylidenamino, Cyclopentyloxycarbonyl, Cyclohexyloxycarbonyl, Cyclopentylmethoxycarbonyl oder Cyclohexylmethoxycarbonyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Tri-

20

25

30

fluormethoxy, Methoxycarbonyl und/oder Ethoxycarbonyl substituiertes Phenyl, Phenyloxy, Benzyl, Phenylethyl, Benzyloxy, Phenyloxycarbonyl, Benzyloxycarbonyl, (jeweils gegebenenfalls ganz oder teilweise hydriertes) Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Triazolyl, Furyl, Thienyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Isoxazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Thiadiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Triazinyl, Pyrazolylmethyl, Furylmethyl, Thienylmethyl, Oxazolylmethyl, Isoxazolmethyl, Thiazolmethyl, Pyridinylmethyl, Pyrimidinylmethyl, Pyrazolylmethoxy, Furylmethoxy oder Pyridylmethoxy steht,

10 R³ für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder zusammen mit R² für eine Alkandiyl oder Alkendiyl-Gruppierung mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen steht, die gegebenenfalls am Anfang (bzw. Ende) oder innerhalb der Kohlenwasserstoffkette ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine NH-Gruppierung, eine N-Methyl-Gruppierung, eine Carbonylgruppe und/oder eine Thiocarbonylgruppe enthält, und

Z für jeweils monocyclisches oder bicyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl, Heterocyclylamino oder Heterocyclylimino mit jeweils 2 bis 5 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Stickstoffatomen im heterocyclischen Ringsystem steht, welches gegebenenfalls zusätzlich ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und/oder gegebenenfalls bis zu zwei Gruppierungen aus der Reihe -CO-, -CS-, -SO- und/oder SO₂- enthält, und welches gegebenenfalls substituiert ist durch eine oder mehrere Gruppierungen aus der Reihe Nitro, Hydroxy, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor, Chlor, Brom; Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, (welche gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiert sind); Propenyl Butenyl, Propinyl oder Butinyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiert sind); Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, soder t-Butoxy, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiert sind); Propenyloxy, Butenyloxy, Propinyloxy oder Butinyloxy (welche gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiert sind); Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, n-, i-, s- oder t-Butylthio, Propenylthio, Butenylthio, Propinylthio

-9-

oder Butinylthio (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiert sind); Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, n-, i-, s- oder t-Butylamino, Dimethylamino oder Diethylamino; Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl substituiert sind), Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl oder Phenylamino (welche jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiert sind).

5

10

Als ganz besonders bevorzugte Gruppen von Verbindungen der Formel (I) seien die nachstehend skizzierten Verbindungen der Formeln (Ia), (Ib) und (Ic) genannt,

- 10 -

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^2} \mathbb{S}$$
 \mathbb{NH}_2
(Ia)

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^5} \mathbb{R}^4$$
 Q
 S
 NH_2
(lb)

$$\mathbb{R}^{5}$$
 \mathbb{Q}
 \mathbb{S}
 \mathbb{NH}_{2}
 \mathbb{R}^{1}
(Ic)

wobei

5

R¹, R² und Z die oben als insbesondere bevorzugt angegebenen Bedeutungen haben,

R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und unabhängig voneinander jeweils einzeln für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Methyl oder Ethyl stehen - oder in der Formel (Ib) auch zusammen für Sauerstoff oder Schwefel stehen können - sowie

Q für Sauerstoff, Schwefel, N-Methyl oder N-Ethyl steht.

Z steht in den allgemeinen Formeln (I) sowie ((Ia), (Ib) und (Ic) insbesondere für die nachstehend aufgeführten heterocyclischen Gruppierungen,

5 wobei jeweils

- Q¹ für eine Gruppierung aus der Reihe -CO-, -CS-, -CH₂-, -CH(OH)-, -CHCl-, -CHBr-, -C(=CH₂)-, -C(=CHF)-, -C(=CF₂)-, -C(=CHCl)-, -C(=CHBr)-, -C(=CHOCH₂)-, -C(=CHOCH₂)-, steht,
- Q² für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung aus der Reihe -CO-, -CS-, -CH₂-, -CHF-, -CF₂-, -CHCl-, -CHBr-, -CHOCHF₂-, -CHOCF₃-, -CHOCH₂CF₃- steht,

- R⁶ für Wasserstoff, Amino, Nitro, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Cyclopropyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlordifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Chlordifluormethylthio, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl steht, und
- R⁷ für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Difluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy steht,
- oder wobei gegebenenfalls zwei benachbarte Gruppen R⁶ und R⁶ oder R⁷ und R⁷ oder R⁶ und R⁷ zusammen für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl substituiertes und gegebenenfalls durch Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung aus der Reihe -SO-, SO₂-, -N(CH₃)- oder N(C₂H₅)- am Anfang (bzw. am Ende) oder innerhalb der Kohlenwasserstoffkette unterbrochenes Alkandiyl oder Alkendiyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen stehen.

Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen angegebenen Restedefinitionen gelten sowohl für die Endprodukte der Formel (I) als auch entsprechend für die jeweils zu Herstellung benötigten Ausgangsstoffe bzw. Zwischenprodukte. Diese Restedefinitionen können untereinander, also auch zwischen den angegebenen Bereichen bevorzugter Verbindungen, beliebig kombiniert werden.

Beispiele für die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) sind in den nachstehenden Gruppen aufgeführt.

 R^1 , R^2 und R^3 haben dabei die in der nachstehenden Auflistung angegebenen Bedeutungen:

Synthese- BspNr.	\mathbb{R}^{1}	R ²	R ³
1	Н	F	Н
2	Н	Cl	н
3	Н	Cl	Cl
4	Cl	F	н
5	F	F	Н
6	F	F	Cl
7	F	CH ₃	Н
8	F	C ₂ H ₅	Н
9	F	-CH ₂ Cl	Н
10	F	F	F
11	F	-NHC ₂ H ₅	Н
12	F	-CH ₂ CN	Н
13	F	-N(CH ₃)SO ₂ C ₂ H ₅	Н
14	Cl	-N(CH ₃)SO ₂ C ₂ H ₅	Н

BspNr.	Rl	R ²	R ³
15	Cl	-N(CH ₃)SO ₂ C ₂ H ₅	Cl
16	F	-NH-COCF ₃	Н
17	F	-ОН	Н
18	Cl	-ОН	Н
19	F	-CH(CH ₃) ₂	Н
20	F	-NH-SO ₂ -CH ₃	Н
21	F	-SO ₂ -CH ₃	Н
22	F	-SO ₂ -O-CH ₃	Н
23	F	-SO ₂ -NH-CH ₃	Н
24	F	-COOCH ₃	H _.
25	F .	-CO-NH-CH ₃	Н
26	Cl	-COOCH ₃	Cl
27	Cl	-COOC ₂ H ₅	Н
28	F	-O-C ₂ H ₅	Н
29	F	-N(C ₂ H ₅)SO ₂ C ₂ H ₅	Н
30	F	-N(SO ₂ CH ₃) ₂	Н
31	F	-CO-N(CH ₃) ₂	Н .
32	F	-S-CH ₂ -C≡CH	н
33	Cl	-S-CH ₂ -C≡CH	F

BspNr.	\mathbb{R}^1	R ²	R ³
34	F	-S-CH ₂ -C≡CH	Cl
35	F	-O-CH(CH ₃)-C≡CH	Н
36	F	-S-CH ₂ -COOCH ₃	Н
37	F	-O-CH ₂ CH ₂ -OCH ₃	Н
38	F	-O(CH ₂ CH ₂ O) ₂ CH ₃	Н
39	F	-O-CH ₂ -CH=CH ₂	Н
40	F	-O-CH ₂ -C≡CH	Н
41	F	-SH	Н
42	F	-S-CH ₃	Н
43	F	-S-C ₂ H ₅	Н
44	F	-S-CH(CH ₃) ₂	Н
45	F	-O-CH ₂ -CF ₃	Н
46	F	-O-CH(CH ₂ F) ₂	Н
47	F	-OÇHCOOC₂H₅ CH₃	Н
48	F	-OCHCOOCH₂C≡CH CH₃	Н

BspNr.	R ¹	R ²	R ³
49	F	-NH-SO ₂ C ₂ H ₅	Н
50	Cl	-NH-SO ₂ C ₂ H ₅	Н
51	F	-NH-SO ₂ C ₂ H ₅	Cl
52	F	-NH-SO ₂ CH(CH ₃) ₂	Н
53	F	-NH-SO2C ₄ H ₉	Н
54	F	-N=CH-OC ₂ H ₅	Н
55	F	-N=C(CH ₃)OC ₂ H ₅	Н
56	F	-N=C(OCH ₃) ₂	н
57	F	-N=CH-N(CH ₃) ₂	Н
58	F	-SCN	Н
59	F.	-SO ₂ Cl	Н
60	F	-O-CS-N(CH ₃) ₂	Н
61	F .	-S-CO-N(CH ₃) ₂	Н
62	F	-NH-P(O)(CH ₃)OC ₂ H ₅	н
63	F	-NH-P(O)(OC ₂ H ₅) ₂	Н
64	F	-NH-COC ₂ H ₅	Н
65	F	-N(CH ₃)COCF ₃	Н
66	F	-NH-COCH(CH ₃₎₂	Н
67	F	-NH-CO-CO-C(CH ₃) ₃	H

BspNr.	R ¹	R ²	R ³
68	F	-NH-CO-NH ₂	Н
69	F	-NH-CO-NHCH ₃	Н
70	F	-NH-CO-N(CH ₃) ₂	Н
71	F	-N(COCH ₃) ₂	Н
72	F	-NH-COCH(CH ₃)Cl	Н
73	F	-S-CH ₂ -CH=CH ₂	Н
74 '	Cl	-S-CH ₂ -CH=CH ₂	Н
75	F	-S-CH(CH ₃)C≡CH	Н
76	F	-S-CH(CH ₃)COOC ₂ H ₅	Н
77	F	-S(O)-CH ₃	н
78	F	-S COOCH₃	Н
79	F	-S-CH ₂	Н
80	F	-S COOCH ₃	Н

BspNr.	\mathbb{R}^{1}	R ²	R ³
81	F	-0-0-0	Н
82	F	-O-CH ₂	н
83	F	-00	н
84	F	-O-CH ₂ -CN	Н
85	F	-O-SO ₂ CH ₃	Н
86	F	-OCH ₂ -CH(Cl)=CH ₂	Н
87	F	-O-CH ₂ -COOCH ₃	Н
88	F	-O-CHF ₂	Н
89	F	-OCOOCH ₂ CH ₂ CI	Н
90	F	$-OCH_2P(O)(OC_2H_5)_2$	Н
91	Cl	-O-CH(CH ₃)P(O)(OC ₂ H ₅)) ₂ H

BspNr.	R ¹	R ²	R ³
92	F	-CHP(O)(OC ₂ H ₅) ₂	Н
93	F	-O-N=	н
94	F	-O-N(C ₂ H ₅) ₂	Н
95	F	-0-	Н
96	F	-NH-SO ₂	Н
97	F	-NH-SO ₂	Cl
98	Cl	-NH-SO ₂	H

BspNr.	R ¹	R ²	R ³
99	F	-NH-SO ₂	F
100	F	-NH-SO ₂	н
101	F	-NH-SO ₂	Н
102	F	-NH-SO ₂ -CH ₂	Н
103	F	-NCH(CH ₃) ₂ SO ₂ C ₂ H ₅	Н
104	F	-N(CH ₃)SO ₂ CH(CH ₃) ₂	Н
105	Н	-N(CH ₃)SO ₂ C ₂ H ₅	Cl
106	Cl	-N(CH ₃)SO ₂ C ₄ H ₉	Н
107	F	-N(CH ₃)SO ₂ C ₂ H ₅	Н
108	F	-N(CH ₃)SO ₂ CH ₃	Н
109	F	$-N(SO_2C_2H_5)_2$	Н

BspNr.	Rl	R ²	R ³
110	F	-N(SO ₂ CH ₃)SO ₂ C ₂ H ₅	Н
111	F	-N-SO₂C₂H₅	Н
112	F	-N(CH ₃) ₂	н
113	F	-NH ₂	Н
114	Cl	-NH ₂	н
115	Cl	-O-CH(CH ₃) ₂	Н
116	F	-O-CH(CH ₃) ₂	Н
117	F	-0-	Н
118	Cl	-0-	Н
119	F	-O-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	Н
120	F	-S-CH ₂ -COOCH ₃	Н
121	F	-S-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	Н

BspNr.	\mathbb{R}^{l}	R ²	R ³
122	Cl	-S-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	Н
123	F	-CH ₂ -CH(Cl)COOCH ₃	Н
124	F	-CH ₂ -CH(Cl)COOC ₂ H ₅	Н
125	F	-CH ₂ -CH(Cl)CONHC ₂ H ₅	н
126	Cl	-CH ₂ -CH(Cl)CONHC ₂ H ₅	Н
127	Cl F	-CH ₂ CHCONHCH(CH ₃) ₂ CI -CH ₂ CHCONHCH(CH ₃) ₂ CI	н
129	F	-COOC ₃ H ₇ -i	н

Gruppe 2

R¹, R² und R³ haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen 5 Bedeutungen.

- 24 -

Gruppe 3

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 4

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 5

$$(CH_3)_2N$$
 N
 CHF_2
 N
 R^1
 NH_2
(IA-5)

Gruppe 6

$$\begin{array}{c|c}
H & O & R^3 & R^2 \\
 & & & & & \\
CF_3 & N & & & & \\
R^1 & & & & & \\
\end{array}$$
(IA-6)

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 7

$$(CH_3)_2N$$
 N
 CF_3
 N
 R^3
 R^2
 NH_2
(IA-7)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 8

Gruppe 9

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 10

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 11

$$F_2CHO$$
 $N-N$
 CH_3
 R^1
 NH_2
(IA-11)

- 27 -

Gruppe 12

$$(CH_3)_3C$$
 N
 R^3
 R^2
 NH_2
(IA-12)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 13

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 14

- 28 -

Gruppe 15

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 16

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 17

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 & R^2 \\
 & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N & N \\
 & N & N & N & N$$

Gruppe 18

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 & R^2 \\
 & N & & & \\
 & N & & \\
 &$$

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 19

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
O & N & N & NH_2 \\
CH_3 & CH_3 & (IA-19)
\end{array}$$

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

(IA-20)

10

Gruppe 20

$$R^3$$
 R^2
 NH_2

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 21

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 Gruppe 22

5

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
N & & & \\
N & & & \\
O & R^1 & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & & & \\
NH_2 & & & \\
\hline
O & R^1 & & \\
\end{array}$$
(IA-22)

- 31 -

Gruppe 23

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 24

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 25

$$R^3$$
 R^2 NH_2 R^1 NH_2 R^2

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 26

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 <u>Gruppe 27</u>

5

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
\hline
O & N & R^1 & NH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CF_3 & R^1 & (IA-27)
\end{array}$$

- 33 -

Gruppe 28

$$\begin{array}{c|c}
CHF_2 & R^3 & R^2 \\
N & N & N & NH_2 \\
CH_3 & R^1 & NH_2
\end{array}$$
(IA-28)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 29

$$CH_3 R^3 R^2$$
 $CH_3 R^3 R^2$
 $CH_3 R^3 R^2$
 NH_2
 $CH_3 R^3 R^3$
 R^2
 NH_2
 $CH_3 R^3 R^3$
 R^3
 R^2
 NH_2

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 30

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3
 R^1
 CH_3
 R^1
 CH_3
 R^1
 CH_3
 R^2
 R^2

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 31

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
\hline
 & N & NH_2 \\
O & R^1 & (IA-31)
\end{array}$$

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 Gruppe 32

5

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 & R^2 \\
 & N & & & \\
 & N & & \\
 &$$

- 35 -

Gruppe 33

$$R^3$$
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 34

$$R^3$$
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 35

$$CH_3$$
 R^3 R^2 S CH_3 R^1 NH_2 (IA-35)

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

- 36 -

Gruppe 36

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 37

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 39

$$CF_3$$
 N
 C_2H_5
 S
 R^1
 NH_2
 $(IA-39)$

 R^{1} , R^{2} und R^{3} haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 <u>Gruppe 40</u>

5

- 38 -

Gruppe 41

$$\begin{array}{c|c}
CHF_2 & N & R^3 & R^2 \\
N & N & NH_2 \\
CH_3 & S & R^1
\end{array}$$
(IA-41)

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 42

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

$$CHF_2 O R^3 R^2$$

$$CF_3 N N N$$

$$R^1 NH_2$$
(IA-43)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 44

5

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 Gruppe 45

- 40 -

Gruppe 46

$$CH_3$$
 R^3 R^2 S CH_3 R^1 NH_2 (IA-46)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 47

$$CHF_{2}-S \xrightarrow{CH_{3}R^{3}} R^{2}$$

$$N \xrightarrow{N} NH_{2}$$

$$R^{1} \qquad (IA-47)$$

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 48

Gruppe 49

R¹, R² und R³ haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen 5 Bedeutungen.

Gruppe 50

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & O & R^3 & R^2 \\
N & & & & & \\
CF_3 & & & & & \\
N-N & & & & & \\
R^1 & & & & & \\
\end{array}$$
(IA-50)

10 R¹, R² und R³ haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 52

5

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 <u>Gruppe 53</u>

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

- 43 -

Gruppe 54

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 55

$$CH_2 R^3 R^2$$
 $N \longrightarrow NH_2$
 $O R^1$
 $(IA-55)$

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 56

- 44 -

Gruppe 57

$$O = \begin{pmatrix} O & R^3 & R^2 \\ N & & & \\ O & & & \\ O & R^1 & & \\ & &$$

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 58

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
O & N & NH_2
\end{array}$$
(IA-58)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 59

Gruppe 60

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
N & N & NH_2 \\
CH_3 & O & R^1
\end{array}$$
(IA-60)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 61

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 62

- 46 -

Gruppe 63

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 64

$$CF_3$$
 N
 N
 NH_2
 O
 R^3
 R^2
 NH_2
 NH_2

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 66

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 Gruppe 67

5

$$CHF_{2} \longrightarrow N \longrightarrow NH_{2}$$

$$NH_{2} \longrightarrow NH_{2}$$

$$(IA-67)$$

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

- 48 -

Gruppe 68

$$CF_3$$
 N
 O
 R^3
 R^2
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$
 $NHCH(CH_3)_2$

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 69

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

$$CH_3O \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow NH_2$$
 $CH_3 O R^1 \longrightarrow NH_2$
(IA-70)

- 49 -

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 71

$$C_2H_5O \longrightarrow N \longrightarrow NH_2$$
 $CH_3 O R^1 \longrightarrow NH_2$
(IA-71)

5

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 Gruppe 72

- 50 -

Gruppe 73

$$CF_3$$
 N
 R^3
 R^2
 NH_2
(IA-73)

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 74

$$\begin{array}{c|c} R^3 & R^2 \\ \hline \\ H_3C & R^1 \\ \hline \end{array}$$

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

Gruppe 75

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
N & N & N \\
N & N & N \\
O & R^1 & N \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
S \\
NH_2 \\
(IA-75)
\end{array}$$

R¹, R² und R³ haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

- 51 -

Gruppe 76

$$\begin{array}{c|c}
 & O & R^3 & R^2 \\
 & N & N & N \\
 & N & N & N \\
 & O & R^1 & N & N \\
\end{array}$$
(IA-76)

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 77

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
N & N & N \\
N & N & N \\
O & R^1 & N \\
\end{array}$$
(IA-77)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 79

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 <u>Tabelle 80</u>

5

- 53 -

Gruppe 81

$$\begin{array}{c|c}
O & R^3 & R^2 \\
N & & NH_2
\end{array}$$
(IA-81)

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5

Gruppe 82

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 und \mathbb{R}^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

5 <u>Gruppe 84</u>

$$F_{2}CH \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow N$$

$$CH_{3}R^{1}$$

$$(IA-84)$$

 R^1 , R^2 und R^3 haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

10 Gruppe 85

 R^1 , R^4 und R^5 haben dabei die in der nachstehenden Auflistung angegebenen Bedeutungen:

	BspNr.	R^1	R ⁴	R ⁵
	1	F	СН3	CH ₃
	2	Cl	CH ₃	CH ₃
	3	Н	CH ₃	CH ₃
5	4	F	Cl	CH ₃
	5	F	Cl	Cl
	6	F	C ₂ H ₅	CH ₃

Gruppe 86

10

Gruppe 87

R¹, R⁴ und R⁵ haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 85 angegebenen 5 Bedeutungen.

Gruppe 88

10 R¹, R⁴ und R⁵ haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 85 angegebenen Bedeutungen.

- 57 -

Gruppe 89

10

R¹, R⁴ und R⁵ haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 85 angegebenen 5 Bedeutungen.

Verwendet man beispielsweise 2-(2-Fluor-4-cyano-5-methoxy-phenyl)-4-methyl-5-difluormethyl-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-on und Schwefelwasserstoff als Ausgangsstoffe, so kann der Reaktionsablauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch das folgende Formelschema skizziert werden:

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) als Ausgangsstoffe zu verwendenden substituierten aromatischen Nitrile sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In der Formel (II) haben R¹, R², R³ und Z vorzugsweise bzw. insbesondere diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt bzw. als insbesondere bevorzugt für R¹, R², R³ und Z angegeben wurden.

20

25

Die Ausgangsstoffe der Formel (II) sind bekannt und/oder können nach bekannten Verfahren hergestellt werden (vgl. EP-A 370332; DE-A 4238125; DE-A 4303376; US-P 5084084; Herstellungsbeispiele).

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens kommen die üblichen organischen Lösungsmittel in Betracht. Hierzu gehören insbesondere aliphatische, alicyclische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder -diethylether; Ketone, wie Aceton, Butanon oder Methyl-isobutyl-keton; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril oder Benzonitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester, Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid, Azine, wie Pyridin, Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n- oder i-Propanol, Ethylenglykolmonomethylether, Ethylenglykolmonoethylether, Diethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonoethylether, Diethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonoethylether, deren Gemische mit Wasser oder reines Wasser.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise in Gegenwart eines geeigneten Reaktionshilfsmittels durchgeführt. Als solche kommen alle üblichen anorganischen oder organischen Basen infrage. Hierzu gehören beispielsweise Erdalkali- oder Alkalimetallhydride, -hydroxide, -amide, -alkoholate, -acetate, -carbonate oder -hydrogencarbonate, wie beispielsweise Natriumhydrid, Natriumamid, Natriummethylat, Natriumethylat, Kalium-tert.-butylat, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Ammoniumhydroxid, Natriumacetat, Kaliumacetat, Calciumacetat, Ammoniumacetat, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Kaliumhydrogencarbonat, Natriumhydrogencarbonat oder Ammoniumcarbonat sowie basische organische Stickstoffverbindungen, wie Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, N,N-Dimethylanilin, Pyridin, N-Methylpiperidin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

30 Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man 5

25

bei Temperaturen zwischen 0°C und 100°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10°C und 80°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt. Es ist jedoch auch möglich, unter erhöhtem oder vermindertem Druck - im allgemeinen zwischen 0,1 bar und 10 bar - zu arbeiten.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die Ausgangsstoffe der Formel (II) im allgemeinen in einem geeigneten Verdünnungsmittel in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels vorgelegt und der Schwefelwasserstoff oder das Thioacetamid wird langsam eindosiert. Vorzugsweise werden der Schwefelwasserstoff oder das Thioacetamid in einem größeren Überschuß eingesetzt. Das Reaktionsgemisch wird mehrere Stunden bei der jeweils erforderlichen Temperatur gerührt. Die Aufarbeitung erfolgt bei dem erfindungsgemäßen Verfahren jeweils nach üblichen Methoden (vgl. die Herstellungsbeispiele).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als Defoliants, Desiccants, Krautabtötungsmittel und insbesondere als Unkrautvernichtungsmittel verwendet werden. Unter Unkraut im weitesten Sinne sind alle Pflanzen zu verstehen, die an Orten aufwachsen, wo sie unerwünscht sind. Ob die erfindungsgemäßen Stoffe als totale oder selektive Herbizide wirken, hängt im wesentlichen von der angewandten Menge ab.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können z.B. bei den folgenden Pflanzen verwendet 20 werden:

<u>Dikotyle Unkräuter der Gattungen:</u> Sinapis, Lepidium, Galium, Stellaria, Matricaria, Anthemis, Galinsoga, Chenopodium, Urtica, Senecio, Amaranthus, Portulaca, Xanthium, Convolvulus, Ipomoea, Polygonum, Sesbania, Ambrosia, Cirsium, Carduus, Sonchus, Solanum, Rorippa, Rotala, Lindernia, Lamium, Veronica, Abutilon, Emex, Datura, Viola, Galeopsis, Papaver, Centaurea, Trifolium, Ranunculus, Taraxacum.

<u>Dikotyle Kulturen der Gattungen:</u> Gossypium, Glycine, Beta, Daucus, Phaseolus, Pisum, Solanum, Linum, Ipomoea, Vicia, Nicotiana, Lycopersicon, Arachis, Brassica, Lactuca, Cucumis, Cucurbita.

Monokotyle Unkräuter der Gattungen: Echinochloa, Setaria, Panicum, Digitaria, Phleum, Poa, Festuca, Eleusine, Brachiaria, Lolium, Bromus, Avena, Cyperus, Sorghum, Agropyron, Cynodon, Monochoria, Fimbristylis, Sagittaria, Eleocharis, Scirpus, Paspalum, Ischaemum, Sphenoclea, Dactyloctenium, Agrostis, Alopecurus, Apera.

5

10

25

Monokotyle Kulturen der Gattungen: Oryza, Zea, Triticum, Hordeum, Avena, Secale, Sorghum, Panicum, Saccharum, Ananas, Asparagus, Allium,

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe ist jedoch keineswegs auf diese Gattungen beschränkt, sondern erstreckt sich in gleicher Weise auch auf andere Pflanzen.

Die Verbindungen eignen sich in Abhängigkeit von der Konzentration zur Totalunkrautbekämpfung z.B. auf Industrie- und Gleisanlagen und auf Wegen und Plätzen mit und ohne Baumbewuchs. Ebenso können die Verbindungen zur Unkrautbekämpfung in Dauerkulturen, z.B. Forst, Ziergehölz-, Obst-, Wein-, Citrus-, Nuß-, Bananen-, Kaffee-, Tee-, Gummi-, Ölpalm-, Kakao-, Beerenfrucht- und Hopfenanlagen, auf Zier- und Sportrasen und Weideflächen und zur selektiven Unkrautbekämpfung in einjährigen Kulturen eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) eignen sich insbesondere zur selektiven Bekämpfung von monokotylen und dikotylen Unkräutern in monokotylen und dikotylen Kulturen sowohl im Vorauflauf- als auch im Nachauflauf-Verfahren.

In gewissem Umfang zeigen die Verbindungen der Formel (I) auch fungizide Wirkung, beispielsweise gegen Pyricularia oryzae an Reis.

Die Wirkstoffe können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Spritzpulver, Suspensionen, Pulver, Stäubemittel, Pasten, lösliche Pulver, Granulate, Suspensions-Emulsions-Konzentrate, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe sowie Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z. B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln.

Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten und chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, mineralische und pflanzliche Öle, Alkohole, wie Butanol oder Glykol sowie deren Ether und Ester, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser.

Als feste Trägerstoffe kommen in Frage:

z.B. Ammoniumsalze und natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate, als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengeln; als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulvrige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als solche, oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Herbiziden zur Unkrautbekämpfung Verwendung finden, wobei Fertigformulierungen oder Tankmischungen möglich sind.

Für die Mischungen kommen bekannte Herbizide infrage, beispielsweise Anilide, wie z.B. Diflufenican und Propanil; Arylcarbonsäuren, wie z.B. Dichlorpicolinsäure, Dicamba und Picloram; Aryloxyalkansäuren, wie z.B. 2,4 D, 2,4 DB, 2,4 DP, Fluroxypyr, MCPA, MCPP und Triclopyr; Aryloxy-phenoxy-alkansäureester, wie z.B. Diclofop(-methyl), Fenoxaprop(-ethyl), Fluazifop(-butyl), Haloxyfop(-methyl) und Quizalofop(-ethyl); Azinone, wie z.B. Chloridazon und Norflurazon; Carbamate, wie z.B. Chlorpropham, Desmedipham, Phenmedipham und Propham; Chloracetanilide, wie z.B. Alachlor, Acetochlor, Butachlor, Metazachlor, Metolachlor, Pretilachlor und Propachlor; Dinitroaniline, wie z.B. Oryzalin, Pendimethalin und Trifluralin; Diphenylether, wie z.B. Acifluorfen, Bifenox, Chlormethoxynil (X-52), Chlornitrofen, Fluoroglycofen, Fomesafen, Halosafen, Lactofen, Nitrofen und Oxyfluorfen; Harnstoffe, wie z.B. Chlortoluron, Cumyluron (JC-940), Diuron, Dymron (Daimuron), Fluometuron, Isoproturon, Linuron und Methabenzthiazuron; Hydroxylamine, wie z.B. Alloxydim. Clethodim, Cycloxydim, Sethoxydim und Tralkoxydim: Imidazolinone, wie z.B. Imazethapyr, Imazamethabenz, Imazapyr und Imazaquin; Nitrile, wie z.B. Bromoxynil, Dichlobenil und Ioxynil; Oxyacetamide, wie z.B. Mefenacet; Sulfonylharnstoffe, wie z.B. AC-014 (AC-322140), Amidosulfuron, Bensulfuron(-methyl), Chlorimuron(-ethyl), Chlorsulfuron, Cinosulfuron, DPX-47, HOE-404. Imazosulfuron, Metsulfuron(-methyl), Nicosulfuron, Primisulfuron, Pyrazosulfuron(-ethyl), Thifensulfuron(-methyl), Triasulfuron und Tribenuron(-methyl); Thiolcarbamate, wie z.B. Butylate, Cycloate, Diallate, Dimepiperate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb) und Triallate; Triazine,

wie z.B. Atrazin, Cyanazin, Dimethametryn, Prometryne, Simazin, Simetryne, Terbutryne und Terbutylazin; Triazinone, wie z.B. Hexazinon, Metamitron und Metribuzin; Sonstige, wie z.B. Aminotriazol, Benfuresate, Bensulide, Bentazone, Benzofenap, Bromobutide, Butamifos, Cafenstrole (CH-900), Cinmethylin, Clomazone, Clomeprop, Clopyralid, DEH-112, Difenzoquat, Dimethenamid, Dithiopyr, Ethofumesate, Flumetsulam, Fluorochloridone, Glufosinate, Glyphosate, Amiprophos(-methyl), Anilofos, Etobenzanid (HW-52), Isoxaben, KPP-314, KUH-833, KUH-911, KUH-920, MK-243, Naproanilide, NSK-850, Oxadiazon, Piperophos, Propanil, Pyrazolate, Pyrazoxyfen, Pyributicarb, Pyridate, Quinchlorac, Quinmerac, Sulphosate und Tridiphane.

Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Fungiziden, Insektiziden, Akariziden, Nematiziden, Schutzstoffen gegen Vogelfraß, Pflanzennährstoffen und Bodenstrukturverbesserungsmitteln ist möglich.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus durch weiteres Verdünnen bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Pulver, Pasten und Granulate angewandt werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Spritzen, Sprühen, Streuen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können sowohl vor als auch nach dem Auflaufen der Pflanzen appliziert werden. Sie können auch vor der Saat in den Boden eingearbeitet werden.

Die angewandte Wirkstoffmenge kann in einem größeren Bereich schwanken. Sie hängt im wesentlichen von der Art des gewünschten Effektes ab. Im allgemeinen liegen die Aufwandmengen zwischen 10 g und 10 kg Wirkstoff pro Hektar Bodenfläche, vorzugsweise zwischen 50 g und 5 kg pro ha.

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor.

- 64 -

Herstellungsbeispiele:

Beispiel 1

In eine Mischung aus 5,5 g (15 mMol) 2-(4-Cyano-2-fluor-5-ethylsulfonylamino-phenyl)-5,6,7,8-tetrahydro-1,2,4-triazolo[4,3-a]pyridin-3(2H)-on, 5 ml Triethylamin und 50 ml Pyridin wird bei 50°C bis 60°C Schwefelwasserstoff zur Sättigung eingeleitet und die Mischung wird noch 30 Minuten bei 60°C gerührt. Dann wird im Vakuum eingeengt, der Rückstand mit 2N-Salzsäure verrührt und abfiltriert. Das Festprodukt wird aus Isopropanol umkristallisiert.

Man erhält 4,8 g (80% der Theorie) 2-(2-Fluor-5-ethylsulfonylamino-4-thiocarbamo-yl-phenyl)-5,6,7,8-tetrahydro-1,2,4-triazolo[4,3-a]pyridin-3(2H)-on vom Schmelz-punkt 220°C.

Beispiel 2

- 6,3 g (0,02 Mol) 2-(2-Fluor-4-cyano-5-amino-phenyl)-4-ethyl-5-trifluormethyl-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-on werden in 100 ml Aceton mit 4,04 g (0,04 Mol) Triethylamin versetzt. Bei 23°C wird nun zügig Schwefelwasserstoff eingeleitet, wobei die Innentemperatur bis auf 33°C ansteigt. Nach 1 Stunde ist die Reaktion vollständig. Die Lösung wird am Rotationsverdampfer eingeengt und der Rückstand aus Isopropanol umkristallisiert.
- 10 Man erhält 2,9 g (42% der Theorie) 2-(2-Fluor-4-thiocarbamoyl-5-amino-phenyl)-4-ethyl-5-trifluormethyl-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-on vom Schmelzpunkt 161°C.

Beispiel 3

- 11 g (0,0276 Mol) 2-(2-Fluor-4-cyano-5-ethylsulfonylaminophenyl)-4-methyl-5-di-fluormethyl-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-thion werden in 100 ml Pyridin unter Einleiten von Schwefelwasserstoff 4,5 Stunden bei 70°C gerührt. Die Lösung wird am Rotationsverdampfer eingeengt, der Rückstand in Wasser verrührt, mit konzentrierter Salzsäure angesäuert, ausgefallenes Produkt abfiltriert, mit Wasser gewaschen und aus Isopropanol umkristallisiert.
- Man erhält 9 g (77% der Theorie) 2-(2-Fluor-4-thiocarbamoyl-5-ethylsulfonylaminophenyl)-4-methyl-5-difluormethyl-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-thion vom Schmelzpunkt 183°C.

Analog zu den Herstellungsbeispielen 1, 2 und 3 sowie entsprechend der allgemeinen Beschreibung des erfindungsgemäßen Herstellungsverfahrens können beispielsweise auch die in der nachstehenden Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen der Formel (I) hergestellt werden.

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^{3}} \mathbb{R}^{2}$$

$$S$$

$$NH_{2}$$

$$(1)$$

5

Tabelle 1: Beispiele für die Verbindungen der Formel (I)

Bsp	R ¹	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
4 .	F	F	Н	H ₅ C ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	110
·5	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	н	H_5C_2 N	143
6	F	-о-сн-с≡сн сн₃	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	162

Bsp Nr.	Rl	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
7	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C-NH N N	237 (Triethyl- ammonium- salz)
8	F	F	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	220
9	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	218
10	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	F ₃ C N(CH ₃) ₂	185
11	F	F	н		218
12	F	-OC ₂ H ₅	Н		202

Bsp Nr.	R ¹	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
13	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C N N	210
14	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₅ C ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	203
15	F	F	н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	185
16	F	-N-SO₂-C₂H₅ CH₃	н	H ₅ C ₂ N N N	170
17	F	-OCH(CH ₃) ₂	Н		206
18	F	OH _.	Н		250

Bsp	R ¹	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
19	F	-N-SO ₂ -C ₂ H ₅ CH ₃	Н	F_3C N N N N N	98
20	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	F_3C N N N N N	208
21	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	F_3C N N N S	55
22	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C O	(amorph)
23	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	o o	183
24	F	-N-SO ₂ -CH ₃ CH ₃	H	F ₃ C N O	167

Bsp Nr.	R ¹	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
25	F	-NH-SO ₂ -CH ₃	Н	F_3C N N N N N	130
26	F	-NH-SO ₂ -CH ₃	Н	F ₃ C — N — N — S	243
27	F	F	Н	F ₃ CN	.199
28	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	202
29	F	-NH-SO ₂ -CH ₃	H	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	200
30	F	-NH-SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	Н	H ₃ C N N N	204

Bsp Nr.	R ¹	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
31	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	195
32	F	-O-CH-C≡CH CH₃	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	122
33	F	-o-cH₂-c≡ch	н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	190
34	F	-NH-SO ₂ -CH ₃	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	178
35	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H ₇	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	203
36	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	(CH ₃) ₂ CH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	199

Bsp	Rl	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
37	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	н	H ₅ C ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	153
38	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	н	(CH ₃) ₂ CH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	206
39	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	H	H ₇ C ₃	167
40	F	F	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	130
41	F	-OCH ₂ CF ₃	H	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	173
42	F	-OС ₂ Н ₄ ОСН ₃	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	148

Bsp Nr.	Rl	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
43	F	-OC ₂ H ₅	н	CI	155
44	F	-OC ₃ H ₇	Н	CI N	130
45	F	F	Н	CI N-N	131
4 6 .	F	-OCH(CH ₃) ₂	H		
47	F	-OC ₂ H ₅	Н		185
48	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	CI N	111
49	Н	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	CI N-N	118

Bsp Nr.	Rl	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
50	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-n}	Н	CI Z-Z	143
51	F	-OC ₂ H ₄ OC ₂ H ₄ OCH ₃	Н	F ₂ CH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	168
52	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-n}	Н	F ₃ C N S	(amorph)
53	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-n}	Н	F ₃ C N O	232
54	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-i}	Н	F ₃ C N O	226
55	·F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-i}	Н	H ₅ C ₂ .N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N.N	187

Bsp Nr.	R ¹	R ²	R ³	Z	Schmelz- punkt (°C)
56	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-i}	Н	2-z	236
57	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-i}	Н	O N N	252
58	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-i}	н	H ₃ C N N N F ₂ CH	109
59	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-i}	н	H ₅ C ₂ N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	207
60	F	-NH-SO ₂ -C ₃ H _{7-i}	Н	H ₃ C N N	215
61	F	-N(CH ₃)-SO ₂ C ₂ H ₅	. Н	H ₃ C N N	102

Bsp	·Rl	R ²	R ³	z	Schmelz- punkt (°C)
62	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C N N	185
63	Cl	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н	H ₃ C N N	121
64	F	F	Н	F ₂ CH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	157
65	F	-NH-SO ₂ -C ₂ H ₅	Н		195
66	F	-OH	Н	H ₃ C N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	193 (Z.) DBU-Salz

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Beispiel II-1:

Zu 6,3 g (0,034 Mol) 4-Methyl-3-trifluormethyl-1,2,4-triazolin-5-on (vgl. z.B. US 3.780.052) und 5,4 g (0,034 Mol) 2,4,5-Trifluorbenzonitril (vgl. z.B. EP 191181) in 150 ml Dimethylsulfoxid gibt man bei Raumtemperatur 5,8 g (0,042 Mol) Kaliumcarbonat und erwärmt anschließend für 14 Stunden auf 100°C. Zur Aufarbeitung wird die abgekühlte Reaktionsmischung in Wasser gegeben, mit verdünnter Salzsäure auf pH 2 gebracht und mehrfach mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organi-10 schen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan) chromatographiert.

Man erhält 6,2 g (60% der Theorie) 1-(4-Cyano-2,5-difluorphenyl)-4-methyl-3-trifluormethyl-1,2,4-triazolin-5-on vom Schmelzpunkt 74°C.

Beispiel II-2

Zu 1,52 g (0,005 Mol) 1-(4-Cyano-2,5-difluorphenyl)-4-methyl-3-trifluormethyl-1,2,4-triazolin-5-on und 0,48 g (0,005 Mol) Methansulfonsäureamid in 50 ml Dimethylsulfoxid gibt man bei Raumtemperatur 0,83 g (0,006 Mol) Kaliumcarbonat und erwärmt anschließend für 12 Stunden auf 120°C. Zur Aufarbeitung wird die abgekühlte Reaktionsmischung in Wasser gegeben, mit verdünnter Salzsäure auf pH 2 gebracht und mehrfach mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol 20:1) chromatographiert.

Man erhält 0,55 g (28% der Theorie) 1-(4-Cyano-2-fluor-5-methylsulfonylaminophenyl)-4-methyl-3-trifluormethyl-1,2,4-triazolin-5-on vom Schmelzpunkt 67°C.

Beispiel II-3

10

WO 95/30661

1,8 g (10 mMol) 3-Amino-4,4,4-trifluor-crotonsäureethylester werden in 30 ml Dimethylformamid und 2 ml Toluol vorgelegt und bei 0°C bis 5°C mit 0,3 g (10 mMol) Natriumhydrid (80%ig) versetzt. Das Gemisch wird 30 Minuten bei 0°C bis 5°C gerührt. Nach Abkühlen der Mischung auf -70°C werden 0,9 g (5 mMol) 4-Cyano-2,5-difluor-phenylisocyanat - gelöst in 10 ml Toluol - dazugegeben und das Gemisch wird 150 Minuten bei -60°C bis -70°C gerührt. Nach Entfernen des Kühlbades werden 2 ml Essigsäure dazugegeben. Dann wird mit Wasser auf etwa das doppelte Volumen verdünnt und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organische Phase wird eingeengt und der Rückstand mit Diisopropylether zur Kristallisation gebracht.

Man erhält 1,1 g (69% der Theorie) 1-(4-Cyano-2,5-difluor-phenyl)-3,6-dihydro-2,6-dioxo-4-trifluormethyl-1-(2H)-pyrimidin vom Schmelzpunkt 194°C.

Beispiel II-4

10

Eine Mischung aus 0,83 g (3 mMol) 1-(4-Cyano-2,5-difluor-phenyl)-3,6-dihydro-2,6-5 dioxo-3,4-dimethyl-1(2H)-pyrimidin, 0,32 g (3 mMol) Methansulfonamid, 0,6 g Kaliumcarbonat und 10 ml Dimethylsulfoxid wird 10 Stunden auf 120°C erhitzt. Nach Abkühlen wird die Mischung auf Eiswasser gegossen und mit 2N-Salzsäure angesäuert. Dann wird mit Essigsäureethylester extrahiert, die organische Phase mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Vom Filtrat wird das Lösungsmittel im Wasserstrahlvakuum sorgfältig abdestilliert.

Man erhält 0,8 g (76% der Theorie) 1-(4-Cyano-2-fluor-5-methylsulfonylaminophenyl)-3,6-dihydro-2,6-dioxo-3,4-dimethyl-1(2H)-pyrimidin als kristallinen Rückstand (Schmelzpunkt >250°C).

WO 95/30661 PCT/EP95/01507

- 82 -

Anwendungsbeispiele:

Beispiel A

Pre-emergence-Test

Lösungsmittel:

5 Gewichtsteile Aceton

5 Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Samen der Testpflanzen werden in normalen Boden ausgesät und nach 24 Stunden mit der Wirkstoffzubereitung begossen. Dabei hält man die Wassermenge pro Flächeneinheit zweckmäßigerweise konstant. Die Wirkstoffkonzentration in der Zubereitung spielt keine Rolle, entscheidend ist nur die Aufwandmenge des Wirkstoffs pro Flächeneinheit. Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonitiert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle. Es bedeuten:

0 % = keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)

100 % = totale Vernichtung

<u>Tabelle A</u>

Pre-emergence-Test/Gewächshaus

Wirkstoff (Synthese- beispiel Nummer)		Gerste	Mais	Amaran- thus	Cheno- podium		Portu- laca	Sola- num
(3)	125	0	0	100	100	100	100	100
(5)	125	0	0	100	100	90	90	100
(6)	125	0	30	100	100	95	100	100
(7)	125	30	0	100	100	95	100	95

- 84 -

<u>Tabelle B</u>

Pre-emergence-Test/Gewächshaus

WO 95/30661

Wirkstoff (Synthese -beispiel Nummer)	Aufwand- menge (g/ha)	Wei- zen	Mais	Abu- thilon	Amaran- thus	Cheno- podium		Portu -laca	Sola- num
19	60	10	0	100	95	100	100	100	100
20	60	20	0	100	100	100	100	100	100
21	60	0	0	100	100	100	100	100	100
22	250	0	20	100	100	100	100	95	100
23	60	0	0	95	70	95	100	95	70
24	30	0	20	100	95	100	100	100	100
25	30	0	0	100	100	90	100	100	100
26 .	60	0	0	100	80	100	100	100	90
4	250	0	10	80	50	70	95	90	70
5	125	0	0 .	10	100	100	70	90	100
3	60	0 .	0	100	100	100	100	100	100
6	60	20	30	100.	100	100	100	100	95
7	125	50	0	95	100	100	95	100	95
8	60	40	0	100	100	100	95	95	100
9	60 .	0	0	100	100	100	95	90	100
1	125	0	0	100	100	100	95	100	100
12	60	20	0	70	70	100	95	95	70
13	60	0	0	100	100	100	70	90	100
16	60	10	0	95	20	100	90	80	80
17	30	0	0	100	100	100	100	100	100

Tabelle B (Fortsetzung)

Pre-emergence-Test/Gewächshaus

Wirkstoff (Synthese -beispiel Nummer)	Aufwand- menge (g/ha)	Wei- zen	Mais	Abu- thilon	Amaran- thus	Cheno- podium	Matri- caria	Portu -laca	Sola- num
28	60	0	20	100	100	100	100	100	100
29	60	0	0	100	100	100	100	100	100
30	60	0	0	100	100	100	90	100	100
31	60	0	0	100	100	100	100	100	100
32	30	10	0	-	100	100	100	95	100
33	30	10	10	95	95	100	100	100	100
34	60	0	0	100	100	100	100	100 -	100
35	60	0	0	100	100	100	90	95	100
40	250	20	0	30	40	100	95	100	80
`41	60 ·	20	30	100	100	100	100	100	100
45	125	0	0	95	100	100	100	90	95
46	60	0	70	100	100	100	100	100	100
47	30	0	0	100	95	100	100	100	100
48	60	0	0	100	100	100	100	100	100
51	30	0	20	100	-	100	95	100	100

WO 95/30661 PCT/EP95/01507

- 86 -

Beispiel B

Post-emergence-Test

Lösungsmittel: 5 Gewichtsteile Aceton

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Mit der Wirkstoffzubereitung spritzt man Testpflanzen, welche eine Höhe von 5 bis 15 cm haben, so daß die jeweils gewünschten Wirkstoffmengen pro Flächeneinheit ausgebracht werden. Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonitiert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle.

Es bedeuten:

0 % = keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)

100 % = totale Vernichtung

Tabelle C

Post-emergence-Test/Gewächshaus

Wirkstoff (Synthese -beispiel Nummer)	Aufwand- menge (g/ha)	Weizen	Mais	Abu- thilon	Amaran- thus	Cheno- podium	Sola- num	Vero- nica
19	4	5	20	95	95	95	100	100
20	4	0	15	100	95	95	100	95
21	4 .	5	60	90	100	7 0	100	100
22	30	15	0	100	100	40	100	20
23	30	0	50	95	-	90	100	100
24	30	15	70	100	100	100	100	100
25	15	0	50	100	100	100	100	100
26 .	15	0	30	50	90	50	50	100
5	15	10	20	100	100	100	100	100
3	30	10	30	100	100	100	100	100
6	8	30	50	100	100	100	100	95
7	60	10	50	100	100	95	100	95
8 -	60	10	30	100	100	100	100	100
9	60	10	30	100	100	100	100	100
1	15	10	50	100	95	95	100	100
12	8	10	30	100	100	95	100	100
13	15	0	30	95	100	80	100	90
16	60	20	60	95	100	100	100	100
17	8	10	10	100	100	95	100	100

Tabelle C (Fortsetzung)

Post-emergence-Test/Gewächshaus

Wirkstoff (Synthese -beispiel Nummer)		Weizen	Mais	Abu- thilon		Cheno- podium		Vero- nica
28	30	0	30	100	100	90	100	100
29	8	5	0	7 0	100	90	100	95
30	8	0	50 .	100	100	95	100	70
31	8	0	70	100	100	90	100	100
32	4	15	30	100	100	95	100	100
33	4	20	60	100	100	100	100	100
34	15	0	30	100	100	100	100	100
35 .	30	0	25	100	100	90	100	95
40	125	10	5	50	70	100	100	90
41	15	20	50	100	80	90	100	95 .
43	15	0	50	100	95	100	100	100
44	8	0	15	100	100	100	95	100
45	8	10	40	95	95	95	100	-
46	8	15	20	100	100	95	100	100
47	8	10	10	100	100	95	100	100
48	8	5	60	100	100	80	100	100
49	8	0	60	60	100	10	100	100
50	15	5	70	100	95	80	100	95
51	15	15	60	100	100	70	100	100

Patentansprüche

1. Substituierte aromatische Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I)

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^3} \mathbb{R}^2$$

$$S$$

$$NH_2$$

$$(1)$$

in welcher

5

15

20

R¹ für Wasserstoff oder Halogen steht,

R² für die nachstehende Gruppierung steht,

worin

für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-,
-CO- oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Aryl, Alkylsulfonyl
oder Arylsulfonyl steht,

Al weiterhin für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkandiyl, Alkendiyl, Alkindiyl, Cycloalkandiyl, Cycloalkendiyl oder Arendiyl steht,

A² für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO- oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Aryl, Alkoxy, Alkylsulfonyl oder Arylsulfonyl steht,

A² weiterhin für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkandiyl, Alkendiyl, Alkindiyl, Cycloalkandiyl, Cycloalkendiyl oder Arendiyl steht,

5

10

15

- A³ für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Isocyano, Thiocyanato, Nitro, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Sulfo, Chlorsulfonyl, Halogen oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylamino, Dialkylamino, Alkoxycarbonyl, Dialkoxy(thio)phosphoryl, Alkenyl, Alkenyloxy, Alkenylamino, Alkylidenamino, Alkenyloxycarbonyl, Alkinyl, Alkinyloxy, Alkinylamino, Alkinyloxycarbonyl, Cycloalkyl, Cycloalkyloxy, Cycloalkylalkyl, Cycloalkylalkoxy, Cycloalkylidenamino, Cycloalkyloxycarbonyl, Cycloalkylalkoxy, Cycloalkylidenamino, Cycloalkyloxycarbonyl, Cycloalkylalkoxycarbonyl, Aryl, Aryloxy, Arylalkyl, Arylalkoxy, Aryloxycarbonyl, Arylalkoxycarbonyl, Heterocyclylalkoxy, Heterocyclylalkoxy oder Heterocyclylalkoxycarbonyl steht,
- R³ für Wasserstoff, Halogen oder zusammen mit R² für eine Alkandiyl- oder eine Alkendiyl-Gruppierung steht, die gegebenenfalls am Anfang (bzw. Ende) oder innerhalb der Kohlenwasserstoffkette ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine SO₂-Gruppierung, eine NH-Gruppierung, eine N-Alkyl-Gruppierung, eine Carbonylgruppe und/oder eine Thiocarbonylgruppe enthält, und
- Z für jeweils gegebenenfalls substituiertes monocyclisches oder bicyclisches, 20 gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl, Heterocyclylamino oder Heterocyclylimino steht.
 - 2. Substituierte aromatische Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 - R1 für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Brom steht,
- 25 R² für die nachstehende Gruppierung steht,

-A1-A2-A3

in welcher

- A¹ für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO- oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₃-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl oder Phenylsulfonyl steht,
- A¹ weiterhin für jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C₁-C₆-Alkandiyl, C₂-C₆-Alkendiyl, C₂-C₆-Alkindiyl, C₃-C₆-Cycloalkandiyl, C₃-C₆-Cycloalkendiyl oder Phenylen steht,
- A² für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, .-SO₂-, -CO- oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₃-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl oder Phenylsulfonyl steht,
- A² weiterhin für jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes C₁-C₆-Alkandiyl, C₂-C₆-Alkendiyl, C₂-C₆-Alkindiyl, C₃-C₆-Cycloalkandiyl, C₃-C₆-Cycloalkandiyl oder Phenylen steht,
- A^3 für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Isocyano, Thiocyanato, Nitro, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Sulfo, Chlorsulfonyl, Halogen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen oder C1-C4-Alkoxy substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylamino, Dialkylamino, Alkoxycarbonyl oder Dialkoxy-(thio)phosphoryl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkylgruppen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkenyl, Alkenyloxy, Alkenylamino, Alkylidenamino, Alkenyloxycarbonyl, Alkinyl, Alkinyloxy, Alkinylamino oder Alkinyloxycarbonyl mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkenyl-, Alkyliden- oder Alkinylgruppen, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Carboxy, C1-C4-Alkyl und/oder C1-C4-Alkoxycarbonyl substituiertes Cycloalkyl, Cycloalkyloxy, Cycloalkylalkyl, Cycloalkylalkoxy, Cycloalkylidenamino, Cycloalkyloxycarbonyl oder Cycloalkylalkoxycarbonyl mit jeweils 3 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Cycloalkylgruppen und gegebenenfalls 1 bis 4

5

10

15

20

25

30

WO 95/30661 PCT/EP95/01507

5

10

15

20

25

30

Z

Kohlenstoffatomen in den Alkylgruppen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Carboxy, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Halogenalkyloxy und/oder C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl substituiertes Phenyl, Phenyloxy, Phenyl-C₁-C₄-alkyl, Phenyl-C₁-C₄-alkoxy, Phenyloxycarbonyl oder Phenyl-C₁-C₄-alkoxycarbonyl, (jeweils gegebenenfalls ganz oder teilweise hydriertes) Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Triazolyl, Furyl, Thienyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Thiadiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Triazinyl, Pyrazolyl-C₁-C₄-alkyl, Furyl-C₁-C₄-alkyl, Thienyl-C₁-C₄-alkyl, Oxazolyl-C₁-C₄-alkyl, Isoxazol-C₁-C₄-alkyl, Thiazol-C₁-C₄-alkyl, Pyrimidinyl-C₁-C₄-alkyl, Pyrimidinyl-C₁-C₄-a

R³ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder zusammen mit R² für eine Alkandiyl oder Alkendiyl-Gruppierung mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht, die gegebenenfalls am Anfang (bzw. Ende) oder innerhalb der Kohlenwasserstoffkette ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine SO₂-Gruppierung, eine NH-Gruppierung, eine N-C₁-C₄-Alkyl-Gruppierung, eine Carbonylgruppe und/oder eine Thiocarbonylgruppe enthält, und

für jeweils monocyclisches oder bicyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl, Heterocyclylamino oder Heterocyclylimino mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 4 Stickstoffatomen im heterocyclischen Ringsystem steht, welches gegebenenfalls zusätzlich ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und/oder gegebenenfalls bis zu drei Gruppierungen aus der Reihe -CO-, -CS-, -SO- und/oder SO₂- enthält, und welches gegebenenfalls substituiert ist durch eine oder mehrere Gruppierungen aus der Reihe Nitro, Hydroxy, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl (welches gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert ist), C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiert sind), C₁-C₆-Alkoxy oder C₁-C₆-Alkoxy-carbonyl (welche

5

10

20

25

jeweils gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sind), C₂-C₆-Alkenyloxy oder C₂-C₆-Alkinyloxy (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiert sind), C₁-C₆-Alkylthio, C₂-C₆-Alkenylthio oder C₂-C₆-Alkinylthio (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiert sind), C₁-C₆-Alkylamino oder Di-(C₁-C₄-alkyl)-amino, C₃-C₆-Cycloalkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl-C₁-C₄-alkyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Halogen und/oder C₁-C₄-Alkyl substituiert sind), Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl oder Phenylamino (welche jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkyloxy, C₁-C₄-Halogenalkyloxy und/oder C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl substituiert sind).

- 3. Substituierte aromatische Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
 - R¹ für Wasserstoff, Fluor oder Chlor steht,
- 15 R² für die nachstehende Gruppierung steht,

-A1-A2-A3

in welcher

- A¹ für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO- oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl steht,
- A¹ weiterhin für Methylen, Ethan-1,1-diyl, Ethan-1,2-diyl, Propan-1,1-diyl, Propan-1,2-diyl, Propan-1,3-diyl, Ethen-1,2-diyl, Propen-1,2-diyl, Propen-1,3-diyl, Ethin-1,2-diyl, Propin-1,2-diyl oder Propin-1,3-diyl steht,
- A² für eine Einfachbindung, für Sauerstoff, Schwefel, -SO-, -SO₂-, -CO- oder die Gruppierung -N-A⁴- steht, worin A⁴ für Wasserstoff, Hydroxy, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Methoxy, Ethoxy,

PCT/EP95/01507

A³

n- oder i-Propoxy, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl oder Phenylsulfonyl steht,

für Wasserstoff, Hydroxy, Amino, Cyano, Nitro, Carboxy,

A² weiterhin für Methylen, Ethan-1,1-diyl, Ethan-1,2-diyl, Propan-1,1-diyl, Propan-1,2-diyl, Propan-1,3-diyl, Ethen-1,2-diyl, Propen-1,2-diyl, Propen-1,3-diyl, Ethin-1,2-diyl, Propin-1,2-diyl oder Propin-1,3-diyl steht.

Carbamoyl, Sulfo, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, n-, i-, s- oder t-Pentyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s- oder t-Butoxy, n-, i-, s- oder t-Pentyloxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, n-, i-, s- oder t-Butylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n- oder i-Propylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, n-, i-, soder t-Butylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Dimethoxyphosphoryl, Diethoxyphosphoryl, Dipropoxyphosphoryl oder Diisopropoxyphosphoryi, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiertes Propenyl, Butenyl, Propenyloxy, Butenyloxy, Propenylamino, Butenylamino, Propylidenamino, Butylidenamino, Propenyloxycarbonyl, Butenyloxycarbonyl, Propinyl, Butinyl. Propinyloxy, Butinyloxy, Propinylamino, Butinylamino, Propinyloxycarbonyl oder Butinyloxycarbonyl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Cyano, Carboxy, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes

Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyloxy, Cyclohexyloxy, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl, Cyclopentylmethoxy, Cyclopentylmethylmet

hexylmethoxy, Cyclopentylidenamino, Cyclohexylidenamino, Cyclopentyloxycarbonyl, Cyclohexyloxycarbonyl, Cyclopentylmethoxy-

30

25

5

10

15

20

carbonyl oder Cyclohexylmethoxycarbonyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methoxy-carbonyl und/oder Ethoxycarbonyl substituiertes Phenyl, Phenyloxy, Benzyl, Phenylethyl, Benzyloxy, Phenyloxycarbonyl, Benzyloxy-carbonyl, (jeweils gegebenenfalls ganz oder teilweise hydriertes) Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, Triazolyl, Furyl, Thienyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Oxadiazolyl, Thiadiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Triazinyl, Pyrazolylmethyl, Furylmethyl, Thienylmethyl, Oxazolylmethyl, Isoxazolmethyl, Thiazolmethyl, Pyridinylmethyl, Pyrimidinylmethyl, Pyrazolylmethoxy, Furylmethoxy oder Pyridylmethoxy steht,

R³ für Wasserstoff, Fluor, Chlor oder zusammen mit R² für eine Alkandiyl oder Alkendiyl-Gruppierung mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen steht, die gegebenenfalls am Anfang (bzw. Ende) oder innerhalb der Kohlenwasserstoffkette ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom, eine NH-Gruppierung, eine N-Methyl-Gruppierung, eine Carbonylgruppe und/oder eine Thiocarbonylgruppe enthält, und

für jeweils monocyclisches oder bicyclisches, gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl, Heterocyclylamino oder Heterocyclylimino mit jeweils 2 bis 5 Kohlenstoffatomen und 1 bis 3 Stickstoffatomen im heterocyclischen Ringsystem steht, welches gegebenenfalls zusätzlich ein Sauerstoff- oder Schwefelatom und/oder gegebenenfalls bis zu zwei Gruppierungen aus der Reihe -CO-, -CS-, -SO- und/oder SO₂- enthält, und welches gegebenenfalls substituiert ist durch eine oder mehrere Gruppierungen aus der Reihe Nitro, Hydroxy, Amino, Cyano, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor, Chlor, Brom; Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, (welche gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiert sind); Propenyl, Butenyl, Propinyl oder Butinyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiert sind); Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s-

5

10

15

20

Z

25

30

5

10

15

oder t-Butoxy, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiert sind); Propenyloxy, Butenyloxy, Propinyloxy oder Butinyloxy (welche gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiert sind); Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, n-, i-, s- oder t-Butylthio, Propenylthio, Butenylthio, Propinylthio oder Butinylthio (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor oder Chlor substituiert sind); Methylamino, Ethylamino, noder i-Propylamino, n-, i-, s- oder t-Butylamino, Dimethylamino oder Diethylamino; Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl (welche jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl substituiert sind), Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Phenylsulfinyl, Phenylsulfonyl oder Phenylamino (welche jeweils gegebenenfalls durch Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiert sind).

4. Verfahren zur Herstellung von substituierten aromatischen Thiocarbonsäureamiden der allgemeinen Formel (I)

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^{3}} \mathbb{R}^{2}$$

$$S$$

$$NH_{2}$$

$$R^{1}$$

$$(1)$$

20

in welcher R¹, R², R³ und Z die in Anspruch 1 genannten Bedeutungen haben, dadurch gekennzeichnet, daß man substituierte aromatische Nitrile der allgemeinen Formel (II)

WO 95/30661 PCT/EP95/01507

- 97 -

$$Z \xrightarrow{\mathbb{R}^3} \mathbb{R}^2$$
 (II)

in welcher

10

R¹, R², R³ und Z die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Schwefelwasserstoff (Hydrogensulfid, H₂S) oder mit Thioacetamid gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

- 5. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man substituierte aromatische Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I) gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 auf unerwünschte Pflanzen und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.
- 6. Verwendung von substituierten aromatischen Thiocarbonsäureamiden der allgemeinen Formel (I) gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzen.
- Verfahren zur Herstellung von herbiziden Mitteln, dadurch gekennzeichnet, daß
 man substituierte aromatische Thiocarbonsäureamide der allgemeinen Formel (I)
 gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven
 Substanzen vermischt.
- Herbizide Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem substituierten aromatischen Thiocarbonsäureamid der allgemeinen Formel (I)
 gemäß der Ansprüche 1 bis 4.

Intera nal Application No

PCT/EP 95/01507 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C07D249/10 A01N43/00 C07D471/04 C07D239/54 C07D239/56 C07D207/452 C07D209/48 C07D211/88 CO7D231/56 C07D487/04 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 CO7D A01N C07C Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data hase consulted during the international search (name of data hase and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category ' X WO, A, 93 24472 (OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., 1-4,7,8 LTD.) 9 December 1993 see page 72, 1 st compound X WO,A,93 22303 (GLAXO GROUP LIMITED) 11 1-4,7,8 November 1993 see page 11, formula II, pages 34,35 and 42, intermediate products 10 and 30 WO, A, 93 14077 (GLAXO GROUP LIMITED) 22 X 1-4,7,8 July 1993 see page 13, formula II, and intermediate products 6,24,41,47,49,51,54,56,58,61 and 64 X Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document hut published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 21. 07. 95 13 July 1995 Authorized officer Name and mailing address of the ISA Huropean Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NI. - 2280 HV Rigwyk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

Allard, M

Inters hal Application No
PCT/EP 95/01507

	/EP 95/0150/
	Relevant to claim No.
Cimedi of morning and morning appropriate to an interest beautiful	
EP,A,O 537 980 (GLAXO GROUP LIMITED) 21 April 1993	1-4,7,8
see page 4, formula II, and intermediate products 16,17 and 19 	5.
EP,A,O 542 363 (GLAXO GROUP LIMITED) 19 May 1993	1-4,7,8
10,17,25 and 32	
WO,A,90 09381 (ABBOTT LABORATORIES) 23 August 1990 see page 20, compound 21, and example 21	1-4,7,8
EP,A,O 384 362 (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 29 August 1990 see example 30c	1-4,7,8
CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 1, 7 January 1991, Columbus, Ohio, US; abstract no. 6530s, page 646; see abstract	1-4,7,8
LTD.) & CHEM. ABS. 12TH COLL. IND. CHEM. SUBST. page 10864CS see middle column last compound and left	
US,A,5 204 352 (R.J. SUNDBERG ET AL.) 20 April 1993 see columns 11,12, compound BK11743	1-4,7,8
JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol.25, no.1, January 1988, PROVOH US pages 129 - 137 R.J. SUNDBERG ET AL. 'Preparation of 2-aryl and 2-aryloxymethyl imidazo[1,2-a]pyridines and related compounds' see page 130, compound 3 an	1-4,7,8
JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol.30, no.6, June 1987, WASHINGTON US pages 1023 - 1029 I. SIRCAR ET AL. 'Cardiotonic agents. 5. 1,2-Dihydro-5[4-(1H-imidazol-1-yl)phenyl]-6-methyl-2-oxo-3-pyridinecarbonitriles and related compounds. Synthesis and inotropic activity'	1-4,7,8
	Clabon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages EP,A,O 537 980 (GLAXO GROUP LIMITED) 21 April 1993 See page 4, formula II, and intermediate products 16,17 and 19 EP,A,O 542 363 (GLAXO GROUP LIMITED) 19 May 1993 See page 7, formula II, and intermediate products 10,17,25 and 32 WO,A,90 09381 (ABBOTT LABORATORIES) 23 August 1990 See page 20, compound 21, and example 21 EP,A,O 384 362 (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 29 August 1990 See example 30c CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 1, 7 January 1991, Columbus, Ohio, US; abstract no. 6530s, page 646; see abstract & JP,A,O2 193 994 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) & CHEM. ABS. 12TH COLL. IND. CHEM. SUBST. page 10864CS See middle column last compound and left column first compound US,A,5 204 352 (R.J. SUNDBERG ET AL.) 20 April 1993 See columns 11,12, compound BK11743 JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, vol.25, no.1, January 1988, PROVOH US pages 129 – 137 R.J. SUNOBERG ET AL. 'Preparation of 2-aryl and 2-aryloxymethyl imidazo[1,2-a]pyridines and related compounds' see page 130, compound 3 an JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol.30, no.6, June 1987, WASHINGTON US pages 1023 – 1029 I. SIRCAR ET AL. 'Cardiotonic agents. 5. 1,2-Dihydro-5[4-(1H-imidazo1-1-yl)pheny]-6-methyl-2-oxo-3-pyridinecarbonitriles and related compounds. Synthesis and inotropic

2

Inter nat Application No PCT/EP 95/01507

C.C.	A TANAMINA PARAME ANALISTINI DISTRIBUTI DI PRI DI PRI PRI ANTI	PC1/EP 95/0150/
C4Continu Category	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 9, 2 September 1985, Columbus, Ohio, US; abstract no. 71307m, page 652; see abstract & JP,A,59 225 172 (YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) & CHEM. ABS. 11TH COLL. IND. CHEM. SUBST. page 7859CS see middle column, second compound	1-4,7,8
x	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 91, no. 22, 26 November 1979, Columbus, Ohio, US; abstract no. 184919q, page 646-647; see abstract & JP,A,79 067 419 (KONISHIROKU PHOTO INDUSTRY CO., LTD.)	1-4,7,8
X	US,A,4 515 791 (G.R. ALLEN JR. ET AL.) 7 May 1985 see example 3	1-4,7,8
X	EP,A,O 052 442 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) 26 May 1982 see example 40	1-4,7,8
X	US,A,4 112 095 (G.R. ALLEN JR. ET AL.) 5 September 1978 see example 14	1-4,7,8
X	DE,A,21 62 439 (BADISCHE ANILIN- UND SODA-FABRIK AG) 20 June 1973 see example 4, initial compound	1-4,7,8
X	DE,A,22 04 767 (HENKEL & CIE, GMBH) 9 August 1973 see page 5, formula 15, and pages 20 and 23	1-4,7,8
X	GB,A,1 215 858 (MERCK & CO. INC.) 16 December 1970 see example 28	1-4,7,8
X	GB,A,1 080 246 (TWYFORD LABORATORIES LIMITED) 23 August 1967 see the whole document	1-4,7,8
A	EP,A,O 370 332 (BAYER AG) 30 May 1990 see the whole document	1-8
A	US,A,3 338 913 (J. YATES ET AL.) 29 August 1967 cited in the application see the whole document	1-8

2 8

information on patent family members

Inter nal Application No
PCT/EP 95/01507

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
WO-A-9324472	09-12-93	AU-B-	657413	09-03-95
		AU-B-	4089593	30-12-93
		CA-A-	2112987	09-12-93
		EP-A-	0600092	08-06-94
		JP-A-	6065222	08-03-94
WO-A-9322303	11-11-93	AU-B-	4261293	29-11-93
		CN-A-	1083475	09-03-94
		EP-A-	0637304	08-02-95
WO-A-9314077	22-07-93	AU-B-	3351293	03-08-93
MO. V .3314011	55 OL 13	EP-A-	0623120	09-11-94
		JP-T-	7503459	13-04-95
		ZA-A-	9300377	29-11-93
EP-A-0537980	21-04-93	AU-A-	2689292	21-05-93
		CN-A-	1073433	23-06-93
		WO-A-	9308181	29-04-93
		EP-A-	0609282	10-08-94
		JP-T-	7500327	12-01-95
		ZA-A-	9207955	13-08-93
FP-A-0542363	19 - 05-93	AP-A-	330	30-03-94
CT-W-0345203	13-03-33	AU-A-	2915892	15-06-93
		CN-A-	1073169	16-06-93
		WO-A-	9310091	27-05-93
		EP-A-	0612313	31-08-94
		JP-T-	7501063	02-02-95
•		ZA-A-	9208768	09-08-93
	00 00 00	AII D	CADC27	02-09-93
WO-A-9009381	23-08-90	AU-B-	640637 5181590	26-09-90
	•	AU-A- EP-A-	0457803	27-11-91
		EP-A- GR-A-	90100077	28-06-91
			90100077	11-11-94
		IL-A- JP-T-	93271 4503212	11-11-94
			9009801	07-09-90
		WO-A- US-A-	5124342	23-06-92
		U3-A-	3124346	23 00 J <u>r</u>
EP-A-0384362	29-08-90	AU-B-	633872	11-02-93
_, ,, 0001002			· -	

information on patent family members

Inter nal Application No
PCT/EP 95/01507

Patent document cited in search report	Publication date	Patent fam member(Publication date
EP-A-0384362		CA-A- IL-A- JP-B-	4994090 2008116 93422 6062672	20-09-90 23-08-90 28-11-94 17-08-94
			2024549	15-12-94
JP-A-02193994	31-07-90	NONE		
US-A-5204352	20-04-93	NONE		
JP-A-59225172	18-12-84	NONE		
JP-A-79067419		NONE		
US-A-4515791	07-05-85	NONE		
EP-A-0052442	26-05-82	JP-A- 6	7709181 1176250 2030771 2036370 37109771 4423045 4503054 4587246 4683232	20-05-82 16-10-84 09-02-87 17-02-87 08-07-82 27-12-83 05-03-85 06-05-86 28-07-87
US-A-4112095	05-09-78	AT-B- AT-B- AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- FR-A- GB-A- JP-A- LU-A- NL-A-	361495 360034 513760 2899577 1080712 2741763 2442848 1589237 53040798 78150 7710389	10-03-81 10-12-80 18-12-80 29-03-79 01-07-80 23-03-78 27-06-80 07-05-81 13-04-78 23-01-78 28-03-78
DE-A-2162439	20-06-73	NONE		

Information on patent family members

Inter mal Application No
PCT/EP 95/01507

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE-A-2204767	09-08-73	NONE	
GB-A-1215858	16-12-70	NONE	
GB-A-1080246	> 	NONE	
EP-A-0370332	30 - 05-90	DE-A- 3839480 DE-D- 58907343 JP-A- 2184675 US-A- 5006148	31-05-90 05-05-94 19-07-90 09-04-91
US-A-3338913	29-08-67	BE-A- 612252 BE-A- 628299 CH-A- 425330 DE-B- 1276402 FR-E- 86953 FR-A- 1421215 GB-A- 987253 NL-A- 273219 US-A- 3318681	13-07-66 09-03-66 09-05-67

Interr sales Aktenzeichen PCT/EP 95/01507

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C07D249/10 A01N43/00 C07D471/04 CO7D239/54 C07D239/56 CO7D231/56 CO7D2O7/452 CO7D2O9/48 CO7D211/88 C07D487/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 6 C07D A01N C07C

Recherchierte aber meht zum Mindestprüstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete sallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	WO,A,93 24472 (OTSUKA PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 9. Dezember 1993 siehe Seite 72, 1. Verbindung	1-4,7,8
X	WO,A,93 22303 (GLAXO GROUP LIMITED) 11. November 1993 siehe Seite 11, Formel II, Seiten 34, 35 und 42, Zwischenprodukte 10 und 30	1-4,7,8
X	WO,A,93 14077 (GLAXO GROUP LIMITED) 22. Juli 1993 siehe Seite 13, formel II, sowie Zwischenprodukte 6, 24, 41, 47, 49, 51, 54, 56, 58, 61 und 64	1-4,7,8

Weitere Veröffentlichungen and der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siche Anhang Patentfamilie
*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aher nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Ammeldedatum veröffentlicht worden ist. 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Priontätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenhericht genannten Veröffentlichung belegt werder soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem heanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Y Veröffentlichung von hesonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Täugkeit heruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung getracht wird und diese Verhindung für einen Fachmann naheliegend ist '& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 13. Juli 1995	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 2 1. 07. 95
Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 N1. 2280 HV Rijswyk Tel. (131-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl. Fax (131-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Allard, M

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Inten sales Aktenzeichen
PCT/EP 95/01507

PU	T/EP 95/01507
ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Feile Betr. Anspruch Nr.
EP,A,O 537 980 (GLAXO GROUP LIMITED) 21. April 1993 siehe Seite 4, Formel II, sowie Zwischenprodukte 16, 17 und 19	1-4,7,8
EP,A,O 542 363 (GLAXO GROUP LIMITED) 19. Mai 1993 siehe Seite 7, Formel II, sowie Zwischenprodukte 10, 17, 25 und 32	1-4,7,8
WO,A,90 09381 (ABBOTT LABORATORIES) 23. August 1990 siehe Seite 20, Verbindung 21, sowie Beispiel 21	1-4,7,8
EP,A,O 384 362 (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 29. August 1990 siehe Beispiel 30c	1-4,7,8
CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 1, 7. Januar 1991, Columbus, Ohio, US; abstract no. 6530s, Seite 646; siehe Zusammenfassung & JP,A,02 193 994 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) & CHEM. ABS. 12TH COLL. IND. CHEM. SUBST. Seite 10864CS siehe mittlere Spalte, letzte Verbindung, und linke Spalte, erste Verbindung	1-4,7,8
US,A,5 204 352 (R.J. SUNDBERG ET AL.) 20. April 1993 siehe Spalten 11, 12, Verbindung BK11743	1-4,7,8
JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, Bd.25, Nr.1, Januar 1988, PROVOH US Seiten 129 - 137 R.J. SUNDBERG ET AL. 'Preparation of 2-aryl and 2-aryloxymethyl imidazo[1,2-a]pyridines and related compounds' siehe Seite 130, Verbindung 3an	1-4,7,8
JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd.30, Nr.6, Juni 1987, WASHINGTON US Seiten 1023 - 1029 I. SIRCAR ET AL. 'Cardiotonic agents. 5. 1,2-Dihydro-5[4-(1H-imidazol-1-yl)phenyl]- 6-methyl-2-oxo-3-pyridinecarbonitriles and related compounds. Synthesis and inotropic activity' siehe Seite 1025, Verbindung 18	1-4,7,8
	Bezeichnung der Veröffendichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommender EP, A, 0 537 980 (GLAXO GROUP LIMITED) 21. April 1993 siehe Seite 4, Formel II, sowie Zwischenprodukte 16, 17 und 19 EP, A, 0 542 363 (GLAXO GROUP LIMITED) 19. Mai 1993 siehe Seite 7, Formel II, sowie Zwischenprodukte 10, 17, 25 und 32 WO, A, 90 09381 (ABBOTT LABORATORIES) 23. August 1990 siehe Seite 20, Verbindung 21, sowie Beispiel 21 EP, A, 0 384 362 (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 29. August 1990 siehe Beispiel 30c CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 1, 7. Januar 1991, Columbus, Ohio, US; abstract no. 6530s, Seite 646; siehe Zusammenfassung & JP, A, 02 193 994 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) & CHEM. ABS. 12TH COLL. IND. CHEM. SUBST. Seite 10864CS siehe mittlere Spalte, letzte Verbindung, und linke Spalte, erste Verbindung US, A, 5 204 352 (R.J. SUNDBERG ET AL.) 20. April 1993 siehe Spalten 11, 12, Verbindung BK11743 JOURNAL OF HETEROCYCLIC CHEMISTRY, Bd. 25, Nr. 1, Januar 1988, PROVOH US Seiten 129 - 137 R.J. SUNDBERG ET AL. 'Preparation of 2-aryl and 2-aryloxymethyl imidazo[1,2-a]pyridines and related compounds' siehe Seite 130, Verbindung 3an JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 30, Nr. 6, Juni 1987, WASHINGTON US Seiten 1023 - 1029 J. SIRCAR ET AL. 'Cardiotonic agents. 5. 1,2-Dihydro-5[4-(1H-imidazol-1-yl)phenyl]- 6-methyl-2-oxo-3-pyridinecarbonitriles and related compounds. Synthesis and inotropic

Inte. males Aktenzeichen
PCT/EP 95/01507

(Fortsetz)	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
(ategorie"	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile Betr. Anspruch Nr.
(CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 103, no. 9, 2. September 1985, Columbus, Ohio, US; abstract no. 71307m, Seite 652; siehe Zusammenfassung & JP,A,59 225 172 (YAMANOUCHI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) & CHEM. ABS. 11TH COLL. IND. CHEM. SUBST. Seite 7859CS siehe mittlere Spalte, zweite Verbindung	1-4,7,8
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 91, no. 22, 26. November 1979, Columbus, Ohio, US; abstract no. 184919q, Seite 646-647; siehe Zusammenfassung & JP,A,79 067 419 (KONISHIROKU PHOTO INDUSTRY CO., LTD.)	1-4,7,8
X	US,A,4 515 791 (G.R. ALLEN JR. ET AL.) 7. Mai 1985 siehe Beispiel 3	1-4,7,8
X	EP,A,O 052 442 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) 26. Mai 1982 siehe Beispiel 40	1-4,7,8
X	US,A,4 112 095 (G.R. ALLEN JR. ET AL.) 5. September 1978 siehe Beispiel 14	1-4,7,8
X	DE,A,21 62 439 (BADISCHE ANILIN- UND SODA-FABRIK AG) 20. Juni 1973 siehe Beispiel 4, Ausgangsverbindung	1-4,7,8
x	DE,A,22 04 767 (HENKEL & CIE, GMBH) 9. August 1973 siehe Seite 5, Formel 15, sowie Seiten 20 und 23	1-4,7,8
x	GB,A,1 215 858 (MERCK & CO. INC.) 16. Dezember 1970 siehe Beispiel 28	1-4,7,8
х	GB,A,1 080 246 (TWYFORD LABORATORIES LIMITED) 23. August 1967 siehe das ganze Dokument	1-4,7,8
A	EP,A,O 370 332 (BAYER AG) 30. Mai 1990 siehe das ganze Dokument	1-8
A	US,A,3 338 913 (J. YATES ET AL.) 29. August 1967 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	1-8

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Intern ales Aktenzeichen
PCT/EP 95/01507

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		ed(er) der utamilie	Datum der Veröffentlichung
WO-A-9324472	09-12-93	AU-B-	657413	09-03-95
		AU-B-	4089593	30-12-93
		CA-A-	2112987	09-12-93
		EP-A-	0600092	08-06-94
		JP-A-	6065222	08-03-94
WO-A-9322303	11-11-93	AU-B-	4261293	29-11-93
		CN-A-	1083475	09-03-94
	_	EP-A-	0637304	08-02-95
WO-A-9314077	22-07-93	AU-B-	3351293	03-08-93
		EP-A-	0623120	09-11-94
		JP-T-	7503459	13-04-95
		ZA-A-	9300377	29-11-93
EP-A-0537980	21-04-93	AU-A-	2689292	21-05-93
		CN-A-	1073433	23-06-93
		WO-A-	9308181	29-04-93
	•	EP-A-	0609282	10-08-94
		JP-T-	7500327	12-01-95
		ZA-A-	9207955	13-08-93
EP-A-0542363	19-05-93	AP-A-	330	30-03-94
		AU-A-	2915892	15-06-93
		CN-A-	1073169	16-06-93
		WO-A-	9310091	27-05-93
		EP-A-	0612313	31-08-94
•		JP-T-	7501063	02-02-95
		ZA-A-	9208768	09-08-93
WO-A-9009381	23-08-90	AU-B-	640637	02-09-93
•		AU-A-	5181590	26-09-90
		EP-A-	0457803	27-11-91
		GR-A-	90100077	28-06-91
		IL-A-	93271	11-11-94
		JP-T-	4503212	11-06-92
		WO-A-	9009801	07-09-90
-*		US-A-	5124342	23-06-92
	29-08-90		633872	11-02-93

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inten sales Aktenzeichen
PCT/EP 95/01507

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffendichung
EP-A-0384362		AU-A- 49940 CA-A- 20081 IL-A- 934 JP-B- 60626 RU-C- 20245	116 23-08-90 122 28-11-94 572 17-08-94
JP-A-02193994	31-07-90	KEINE	
US-A-5204352	20-04-93	KEINE	
JP-A-59225172	18-12-84	KEINE	
JP-A-79067419		KEINE	
US-A-4515791	07-05-85	KEINE	
EP-A-0052442	26-05-82	AU-A- 77091 CA-A- 11762 JP-A- 620307 JP-A- 620363 JP-A- 571097 US-A- 44230 US-A- 45030 US-A- 45872 US-A- 46832	250 16-10-84 771 09-02-87 870 17-02-87 771 08-07-82 045 27-12-83 054 05-03-85 246 06-05-86
US-A-4112095	05-09-78	AT-B- 3614 AT-B- 3600 AU-B- 5137 AU-A- 28999 CA-A- 10807 DE-A- 27417 FR-A- 24428 GB-A- 15897 JP-A- 530407 LU-A- 78100	10-12-80 760 18-12-80 577 29-03-79 712 01-07-80 763 23-03-78 848 27-06-80 237 07-05-81 798 13-04-78 150 23-01-78
DE-A-2162439	20-06-73	KEINE	

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seihen Patentfamilie gehören

Interr sales Aktenzeichen
PCT/EP 95/01507

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffendichung
DE-A-2204767	09-08-73	KEINE	
GB-A-1215858	16-12-70	KEINE	
GB-A-1080246		KEINE	
EP-A-0370332	30-05-90	DE-A- 3839480 DE-D- 58907343 JP-A- 2184675 US-A- 5006148	31-05-90 05-05-94 19-07-90 09-04-91
US-A-3338913	29 - 08-67	BE-A- 612252 BE-A- 628299 CH-A- 425330 DE-B- 1276402 FR-E- 86953 FR-A- 1421215 GB-A- 987253 NL-A- 273219 US-A- 3318681	13-07-66 09-03-66 09-05-67